PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-323145

(43)Date of publication of application: 20.11.2001

(51)Int.CI.

C08L 67/02 C08K 3/34 C08K 9/04

COSL 71/02

(21)Application number: 2000-147811

(71)Applicant: KANEGAFUCHI CHEM IND CO

LTD

(22)Date of filing:

19.05.2000

(72)Inventor: SUZUKI NORIYUKI

HARA KAZUHIRO

(54) POLYESTER RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for manufacturing a polyester resin composition excellent in the balance of physical properties by improving heat stability in a molten state while maintaining low warpage, good external appearances and excellent mechanical characteristics.

SOLUTION: The polyester resin composition comprises a thermoplastic polyester resin and a layered compound treated with a polyether compound having a cyclic hydrocarbyl group.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-323145

(P2001-323145A) (43)公開日 平成13年11月20日(2001.11.20)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FI	テーマコード (参考)			
CO8L 67/02		C08L 67/02	4J002			
CO8K 3/34		C08K 3/34				
9/04		9/04				
CO8L 71/02		CO8L 71/02				
		審査請求 未請求 請求項	の数12 OL (全12頁)			
(21)出願番号	特願2000-147811(P2000-147811)	(71)出願人 000000941				
		鐘淵化学工業株式	会社			
(22)出願日	平成12年5月19日(2000.5.19) 大阪府大阪市北区中之島3丁目2					
		(72)発明者 鈴木 紀之				
		大阪府摂津市鳥飼]西 5 - 5 -32-504			
		(72)発明者 原 和宏				
		大阪府摂津市鳥飼	西 5 - 2 -23-A305			
		Fターム(参考) 4J002 CF041	CF051 CF061 CF071			
		CF081	DA026 DE186 DJ006			
		FA016	FB266 GG02 GN00			
		GQ01				

(54) 【発明の名称】ポリエステル樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】 低反りで表面外観が良好でかつ機械的特性が高く、溶融状態での熱安定性も向上させることにより物性のバランスに優れるボリエステル樹脂組成物を提供すること。

【解決手段】 熱可塑性ポリエステル樹脂、および環状 炭化水素基を有するボリエーテル化合物で処理された層 状化合物を含有するボリエステル樹脂組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 熱可塑性ポリエステル樹脂、および環状 炭化水素基を有するボリエーテル化合物で処理された層 状化合物を含有するポリエステル樹脂組成物。

【請求項2】 環状炭化水素基が芳香族炭化水素基であ る事を特徴とする、請求項1に記載のポリエステル樹脂 組成物。

【請求項3】 ボリエーテル化合物が、主鎖中に下記一 般式(1):

(式中、-A-は、-O-、-S-、-SO-、-SO ,-、-CO-、炭素数1~20のアルキレン基、または 炭素数6~20のアルキリデン基であり、R',R',R', R', R', R', R'、およびR'は、いずれも水素原子、ハ ロゲン原子、または炭素数1~5の1価の炭化水素基で あり、それらはそれぞれ同一であっても異なっていても 良い。)で表される単位を有する事を特徴する、請求項 1または2に記載のポリエステル樹脂組成物。

【請求項4】 ボリエーテル化合物が下記一般式 (2): 【化2】

$$R^{1} \leftarrow OR^{9} \rightarrow M$$

$$R^{3} \qquad R^{4} \qquad R^{7} \qquad R^{8}$$

$$R^{8} \qquad R^{10}O \rightarrow R^{12} \qquad (2)$$

10

(式中、-A-は、-O-、-S-、-SO-、-SO ,-、-CO-、炭素数1~20のアルキレン基、または 炭素数6~20のアルキリデン基であり、R'、R'、R'、R'、 R', R', R', R'、およびR'は、いずれも水素原子、ハ ロゲン原子、または炭素数1~5の1価の炭化水素基で あり、R³、R'°はいずれも炭素数1~5の2価の炭化 水素基であり、R''、R''はいずれも水素原子、炭素数 1~20の1価の炭化水素基であり、それらはそれぞれ 30 同一であっても異なっていても良い。mおよびnはオキ シアルキレン単位の繰り返し単位数を示し、2≤m+n ≦50である。)で表されることを特徴する、請求項 1、2または3に記載のポリエステル樹脂組成物。

【請求項5】 ポリエーテル化合物で処理された層状化 合物が、水または水を含有する極性溶媒中で層状化合物 およびポリエーテル化合物を混合する事によって得られ るものである事を特徴とする、請求項1、2、3または 4に記載のポリエステル樹脂組成物。

【請求項6】 ポリエステル樹脂組成物中の層状化合物 40 の等価面積円直径 [D] が3000A以下である層状化 合物の比率が20%以上である、請求項1、2、3、4 または5に記載のポリエステル樹脂組成物。

【請求項7】 ポリエステル樹脂組成物中の層状化合物 の等価面積円直径 [D] の平均値が5000A以下であ る、請求項1、2、3、4、5または6に記載のポリエ ステル樹脂組成物。

【請求項8】 ボリエステル樹脂組成物中の層状化合物 の平均層厚が500A以下である事を特徴とする、請求 項1、2、3、4、5、6または7に記載のボリエステ 50 的特性、電気的特性等に優れる為、射出成形材料、繊

ル樹脂組成物。

【請求項9】 ポリエステル樹脂組成物中の層状化合物 の最大層厚が2000A以下である事を特徴とする、請 求項1、2、3、4、5、6、7または8に記載のボリ エステル樹脂組成物。

【請求項10】 ボリエステル樹脂組成物中の層状化合 物の[N]値が30以上であり、ここで[N]値が、樹 脂組成物の面積100μm¹中に存在する、層状化合物 の単位比率当たりの粒子数であると定義される事を特徴 とする、請求項1、2、3、4、5、6、7、8または 9に記載のポリエステル樹脂組成物。

【請求項11】 ポリエステル樹脂組成物中の層状化合 物の平均アスペクト比(層長さ/層厚の比)が10~3 00である、請求項1、2、3、4、5、6、7、8、 9または10に記載のポリエステル樹脂組成物。

【請求項12】 層状化合物が層状ケイ酸塩である、請 求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10または 11に記載のポリエステル樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、熱可塑性ポリエス テル樹脂、および環状炭化水素基を有するポリエーテル 化合物で処理された層状化合物を含有するボリエステル 樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ボリエチレンテレフタレート等の熱可塑 性ポリエステル樹脂は耐熱性、耐薬品性、耐候性、機械

維、フィルムとして多くの工業的用途に使用されている が、更に高い機械的特性や耐熱性が求められている。そ のような要求に対しては一般的に様々な無機粒子の配合 による改良が試みられてきたが、それによって製品の表 面外観が損なわれたり、射出成形時に繊維状無機物が配 向することによって異方性が生じる問題があった。

【0003】こうした無機粒子の欠点は、一般に無機粒 子の分散不良や分散粒子サイズが大きすぎることに起因 するものと考えられており、無機粒子を微分散化する技 術が望まれていた。

【0004】無機粒子の中でも層状化合物、とりわけ層 状ケイ酸塩に関しては、層状ケイ酸塩の層を劈開し易く して微分散化し易くする技術として、ボリビニルピロリ ドン等の髙分子化合物(インターカラントポリマー)を 層状ケイ酸塩の層間にインターカレートして層間化合物 とする技術(特開平9-118518号)が開示されて いる。しかしながら、上記の発明では、層間化合物は開 示されているが、該層間化合物を劈開して熱可塑性ポリ エステル樹脂へ微分散化する技術は開示されておらず、 熱可塑性ポリエステル樹脂中に層状ケイ酸塩を微分散さ 20 せる事は困難であった。

【0005】一方、本研究者らは、熱可塑性ポリエステ ル樹脂中で層状ケイ酸塩の層を劈開して微分散化するた めには、層状ケイ酸塩をポリエーテル化合物で処理して 粘土層間化合物にする事が特に有効であることを見出 し、熱可塑性ポリエステル樹脂と粘土層間化合物を含有 するポリエステル樹脂組成物に関する技術を開示した

(特開平10-259016号公報、特開平10-31 0420号公報)。該技術によって、表面外観の低下や 反りを生じることなく弾性率や耐熱性を高めることがで きた。しかしながら溶融状態での熱安定性は必ずしも充 分であるとはいえず、場合によっては溶融状態で滞留す ると強度が低下する傾向が見られる等の問題がある為に 改善が望まれていた。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的はこのよ うな従来の問題を改善し、低反りでかつ弾性率や耐熱性

を高めると共に、溶融状態での熱安定性も向上させて溶 融滞留時の強度低下を防ぎ、物性パランスに優れたポリ エステル樹脂組成物を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的 を達成する為に鋭意検討した結果、本発明を完成させる に至った。

【0008】即ち、本発明は、熱可塑性ポリエステル樹 脂、および環状炭化水素基を有するポリエーテル化合物 10 で処理された層状化合物を含有するポリエステル樹脂組 成物に関する。

【0009】好ましい実施態様としては、環状炭化水素 基が芳香族炭化水素基である事を特徴とする、前記に記 載のボリエステル樹脂組成物に関する。

【0010】さらに好ましい実施態様としては、ポリエ ーテル化合物が、主鎖中に下記一般式(1):

[0011]

【化3】

(式中、-A-は、-O-、-S-、-SO-、-SO ,-、-CO-、炭素数1~20のアルキレン基、または 炭素数6~20のアルキリデン基であり、R'、R'、R'、R'、 R', R', R', R'、およびR'は、いずれも水素原子、ハ ロゲン原子、または炭素数1~5の1価の炭化水素基で あり、それらはそれぞれ同一であっても異なっていても 良い。)で表される単位を有する事を特徴する、前記い ずれかに記載のポリエステル樹脂組成物に関する。

【0012】さらに好ましい実施熊様としては、ポリエ ーテル化合物が下記一般式(2):

[0013]

【化4】

$$R^{1} \leftarrow OR^{9} \rightarrow D$$

$$R^{2} \rightarrow A$$

$$R^{2} \rightarrow A$$

$$R^{5} \rightarrow C$$

$$R^{10}O \rightarrow R^{12}$$

$$R^{12} \rightarrow C$$

$$R^{10}O \rightarrow R^{12}$$

$$R^{12} \rightarrow C$$

(式中、-A-は、-O-、-S-、-SO-、-SO ,-、-CO-、炭素数1~20のアルキレン基、または R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、およびR⁸は、いずれも水素原子、ハ ロゲン原子、または炭素数1~5の1価の炭化水素基で あり、R'、R'0はいずれも炭素数1~5の2価の炭化 水素基であり、R''、R''はいずれも水素原子、炭素数 50 ーテル化合物で処理された層状化合物が、水または水を

1~20の1価の炭化水素基であり、それらはそれぞれ 同一であっても異なっていても良い。mおよびnはオキ シアルキレン単位の繰り返し単位数を示し、2≤m+n ≦50である。)で表されることを特徴する、前記いず れかに記載のボリエステル樹脂組成物に関する。

【0014】さらに好ましい実施態様としては、ボリエ

含有する極性溶媒中で層状化合物およびボリエーテル化 合物を混合する事によって得られるものである事を特徴 とする、前記いずれかに記載のポリエステル樹脂組成物 に関する。

【0015】さらに好ましい実施態様としては、ボリエ ステル樹脂組成物中の層状化合物の等価面積円直径

[D] が3000A以下である層状化合物の比率が20 %以上である、前記いずれかに記載のボリエステル樹脂 組成物に関する。

ステル樹脂組成物中の層状化合物の等価面積円直径

[D] の平均値が5000A以下である、前記いずれか に記載のポリエステル樹脂組成物に関する。

【0017】さらに好ましい実施態様としては、ボリエ ステル樹脂組成物中の層状化合物の平均層厚が500Å 以下である事を特徴とする、前記いずれかに記載のポリ エステル樹脂組成物に関する。

【0018】さらに好ましい実施態様としては、ポリエ ステル樹脂組成物中の層状化合物の最大層厚が2000 A以下である事を特徴とする、前記いずれかに記載のポ 20 リエステル樹脂組成物に関する。

【0019】さらに好ましい実施態様としては、ポリエ ステル樹脂組成物中の層状化合物の[N]値が30以上 であり、ここで [N] 値が、樹脂組成物の面積100 μ m'中に存在する、層状化合物の単位比率当たりの粒子 数であると定義される事を特徴とする、前記いずれかに 記載のポリエステル樹脂組成物に関する。

【0020】さらに好ましい実施態様としては、ポリエ ステル樹脂組成物中の層状化合物の平均アスペクト比

(層長さ/層厚の比)が10~300である、前記いず 30 れかに記載のポリエステル樹脂組成物に関する。

【0021】さらに好ましい実施態様としては、層状化 合物が層状ケイ酸塩である、前記いずれかに記載のポリ エステル樹脂組成物に関する。

[0022]

【発明の実施の形態】本発明で用いられる熱可塑性ポリ エステル樹脂とは、ジカルボン酸化合物および/または ジカルボン酸のエステル形成性誘導体を主成分とする酸 成分、及びジオール化合物および/またはジオール化合 物のエステル形成性誘導体を主成分とするジオール成分 40 が好ましく用いられる。 との反応により得られる従来公知の任意の熱可塑性ポリ エステル樹脂である。

【0023】前記主成分とするとは、酸成分又はジオー ル成分中に占めるそれぞれの割合が80%以上、さらに は90%以上であることを意図し、上限は100%であ る。

 $X'_{0}, \gamma \sim_{0}, \gamma'_{1}, \gamma_{3}, Z'_{4}, O_{10}$ (OH) $\gamma \cdot nH_{7}$ O

(式中、X'はK、Na、1/2Ca、及び1/2Mg から成る群より選ばれる1種以上であり、Y'はMg、 Fe、Mn、Ni、Zn、Li、Al、及びCrから成 50 は層間イオンと結合している水分子を表すが、nは層間

【0024】熱可塑性ポリエステル樹脂の具体例として は、ポリエチレンテレフタレート、ボリプロピレンテレ フタレート、ポリプチレンテレフタレート、ポリヘキサ メチレンテレフタレート、ポリシクロヘキサン-1,4 - ジメチルテレフタレート、ネオペンチルテレフタレー ト、ポリエチレンイソフタレート、ポリエチレンナフタ レート、ポリプチレンナフタレート、ポリヘキサメチレ ンナフタレートなどが挙げられる。また、これらの樹脂 の製造に使用される酸成分および/またはジオール成分 【0016】さらに好ましい実施態様としては、ポリエ 10 を2種以上用いて製造した共重合ポリエステルが挙げら れる。

> 【0025】上記の熱可塑性ボリエステル樹脂は単独 で、または組成あるいは成分の異なるもの及び/または 固有粘度の異なるものを2種以上組み合わせて使用し得 る。

> 【0026】前記ポリエステル樹脂の中では、強度、弾 性率、コスト等の点から、ポリエチレンテレフタレー ト、ポリブチレンテレフタレート、ポリシクロヘキサン -1,4-ジメチルテレフタレート、ポリエチレンナフ タレートが好ましい。

> 【0027】熱可塑性ポリエステル樹脂の分子量は、フ ェノール/テトラクロロエタン(5/5重量比)混合溶 媒を用いて、25℃で測定した対数粘度が0.3~2. 0 (d1/g) のものが好ましく、より好ましくは0. $3\sim1.8$ (d 1/g) であり、さらに好ましくは 0.3~1.5 (d l/g) であり、特に好ましくは0.3~ 1.2 (d l/g) である。対数粘度が 0.3 (d l/ g) 未満である場合、得られるポリエステル樹脂組成物 の機械的特性や耐衝撃性が低く、また、2.0 (d1/ g)より大きい場合は溶融粘度が高い為に成形流動性が 低下する傾向がある。

> 【0028】本発明で用いられる層状化合物とは、ケイ 酸塩、リン酸ジルコニウム等のリン酸塩、チタン酸カリ ウム等のチタン酸塩、タングステン酸ナトリウム等のタ ングステン酸塩、ウラン酸ナトリウム等のウラン酸塩、 バナジン酸カリウム等のバナジン酸塩、モリブデン酸マ グネシウム等のモリブデン酸塩、ニオブ酸カリウム等の ニオブ酸塩、黒鉛から成る群より選択される1種以上で ある。入手の容易性、取扱い性等の点から層状ケイ酸塩

> 【0029】上記の層状ケイ酸塩とは、主として酸化ケ イ素の四面体シートと、主として金属水酸化物の八面体 シートから形成され、例えば、スメクタイト族粘土およ び膨潤性雲母などが挙げられる。

【0030】前記のスメクタイト族粘土は下記一般式 (3):

る群より選ばれる1種以上であり、Z'はSi、及びA 1から成る群より選ばれる1種以上である。尚、H,O

(3)

イオンおよび相対湿度に応じて著しく変動する)で表さ れる、天然または合成されたものである。該スメクタイ ト族粘土の具体例としては、例えば、モンモリロナイ ト、パイデライト、ノントロナイト、サポナイト、鉄サ ポナイト、ヘクトライト、ソーコナイト、スチブンサイ ト及びベントナイト等、またはこれらの置換体、誘導 体、あるいはこれらの混合物が挙げられる。前記スメク

$$X_{0.5}^{1} \sim_{1.0} Y_{0.5}^{1} \sim_{3} (Z_{0.0}^{1}) (F, OH)$$
,

(式中、X'はLi、Na、K、Rb、Ca、Ba、及 びSァから成る群より選ばれる1種以上であり、 Y'は Mg、Fe、Ni、Mn、Al、及びLiから成る群よ り選ばれる1種以上であり、Z'はSi、Ge、Al、 Fe、及びBから成る群より選ばれる1種以上であ る。)で表される、天然または合成されたものである。 これらは、水、水と任意の割合で相溶する極性溶媒、及 び水と該極性溶媒の混合溶媒中で膨潤する性質を有する 物であり、例えば、リチウム型テニオライト、ナトリウ ム型テニオライト、リチウム型四ケイ素雲母、及びナト

> $(Mg, Fe, Al)_{2} \sim_{3} (Si_{4-2}Al_{2})O_{10}(OH)_{2} \cdot (M^{4}, M^{2})_{1/2}, nH_{2}O$ (5)

(式中、MはNa及びMg等のアルカリまたはアルカリ 土類金属の交換性陽イオン、 $x=0.6\sim0.9$ 、n=3.5~5である)で表されるものが挙げられる。前記 バーミキュライト相当品の初期の凝集状態における底面 間隔はおおよそ10~17Åであり、凝集状態での平均 粒径は約1000~500000Åである。

【0033】層状ケイ酸塩の結晶構造は、c軸方向に規 則正しく積み重なった純粋度が高いものが望ましいが、 結晶周期が乱れ、複数種の結晶構造が混じり合った、い わゆる混合層鉱物も使用され得る。

【0034】層状ケイ酸塩は単独で用いても良く、2種 以上組み合わせて使用しても良い。これらの内では、モ ンモリロナイト、ベントナイト、ヘクトライトおよび層 間にナトリウムイオンを有する膨潤性雲母が、得られる ポリエステル樹脂組成物中での分散性およびポリエステ ル樹脂組成物の物性改善効果の点から好ましい。

【0035】本発明で用いられる環状炭化水素基を有す るポリエーテル化合物とは、ポリオキシエチレンやポリ オキシエチレンーポリオキシプロピレン共重合体などの ようなボリオキシアルキレン化合物の側鎖および/また 40 以上であり、特に好ましくは20g以上である。 は主鎖中に環状炭化水素基を有する物を意図する。環状 炭化水素基とは、芳香族炭化水素基および/または脂環 式炭化水素基を意味し、例えば、フェニル基、ナフチル 基、シクロアルキル基等が挙げられる。本明細書におい て、「フェニル基」という場合は、特に指示が無い限り 「フェニレン基」等の多価の環状炭化水素基を包含する ことを意図する。同様にナフチル基およびシクロアルキ ル基は、それぞれナフチレン基およびシクロアルキレン 基等を包含する。

【0036】上記のボリエーテル化合物には、アルコキ 50 メチルや炭酸ジエチルような炭酸ジエステルも使用でき

タイト族粘土の初期の凝集状態における底面間隔は約1 0~17Åであり、凝集状態でのスメクタイト族粘土の 平均粒径はおおよそ1000Å~100000Åであ

8

【0031】また、前記の膨潤性雲母は下記一般式

(4)

リウム型四ケイ素雲母等、またはこれらの置換体、誘導 10 体、あるいはこれらの混合物が挙げられる。前記膨潤性 雲母の初期の凝集状態における底面間隔はおおよそ10 ~17Åであり、凝集状態での膨潤性雲母の平均粒径は 約1000~100000Åである。

【0032】上記の膨潤性雲母の中にはバーミキュライ ト類と似通った構造を有するものもあり、この様なバー ミキュライト類相当品等も使用し得る。該バーミキュラ イト類相当品には3八面体型と2八面体型があり、下記 一般式(5):

シシリル基やシラノール基など、Si-O-Si結合を 形成し得るケイ素を含有する官能基以外の官能基を有し ていても良く、熱可塑性ポリエステル樹脂や層状化合物 に悪影響を与えない限りにおいて任意の官能基であり得 る。該置換基の例としては、飽和または不飽和の一価ま たは多価の脂肪族炭化水素基、エステル結合で結合して いる基、エポキシ基、アミノ基、カルボキシル基、末端 にカルボニル基を有する基、アミド基、メルカプト基、 スルホニル結合で結合している基、スルフィニル結合で 30 結合している基、ニトロ基、ニトロソ基、ニトリル基、 ハロゲン原子および水酸基などが挙げられる。これらの 内の1種で置換されていても良く、2種以上で置換され ていても良い。

【0037】ポリエーテル化合物中の置換基の組成比は 特に制限されるものではないが、ポリエーテル化合物が 水または水を含有する極性溶媒に可溶である事が望まし い。具体的には、例えば、室温の水100gに対する溶 解度が1g以上であり、好ましくは2g以上であり、よ りに好ましくは5g以上であり、更に好ましくは10g

【0038】上記の極性溶媒とは、例えば、メタノー ル、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類、 エチレングリコール、プロピレングリコール、1,4-ブタンジオール等のグリコール類、アセトン、メチルエ チルケトン等のケトン類、ジエチルエーテル、テトラヒ ドロフラン等のエーテル類、N,N-ジメチルホルムア ミド、N、N-ジメチルアセトアミド等のアミド化合 物、その他の溶媒としてピリジン、ジメチルスルホキシ ドやN-メチルピロリドン等が挙げられる。又、炭酸ジ

る。これらの極性溶媒は単独で用いても良く2種類以上 組み合わせて用いても良い。

【0039】上記の環状炭化水素基の中では芳香族炭化水素基が、熱安定性、層状化合物の分散性の点から好ましい。

【0040】本発明で用いられるボリエーテル化合物の中で、主鎖中に下記一般式(1):

[0041]

【化5】

式中、-A-は、-O-、-S-、-SO-、-SO、-SO-、-SO-、-SO-、-SO-、-SO-、-SO-、-SO- 、-SO- 、-SO-

【0042】上記ポリエーテル化合物の中では、下記一般式(2):

[0043]

【化6】

$$R^{1}$$
 OR^{0} R^{2} R^{4} R^{7} R^{8} $O(R^{10}O)_{n}$ R^{12} (2)

(式中、-A-は、-O-、-S-、-SO-、-SO $_2$ -、-CO-、炭素数 $1\sim 20$ のアルキレン基、または 炭素数 $6\sim 20$ のアルキリデン基であり、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、および R^8 は、いずれも水素原子、ハロゲン原子、または炭素数 $1\sim 5$ の 1 価の炭化水素基であり、 R^3 、 R^{10} はいずれも炭素数 $1\sim 5$ の 2 価の炭化水素基であり、 R^{11} 、 R^{11} はいずれも水素原子、炭素数 $1\sim 20$ の 1 価の炭化水素基であり、それらはそれぞれ同一であっても異なっていても良い。 mおよび $1\sim 20$ の 1 価の炭化水素基であり、それらはそれぞれ同一であっても異なっていても良い。 mおよび $1\sim 10$ にであっても異なっていても良い。 mおよび $1\sim 10$ である。)で表されるものが熱安定性、層状化合物の分散性、入手の容易さの点から特に好ましく用いられ得る。

【0044】ポリエーテル化合物の使用量は、層状化合 物と熱可塑性ポリエステル樹脂との親和性、ポリエステ ル樹脂組成物中での層状化合物の分散性が十分に高まる ように調製し得る。必要であるならば、異種の官能基を 有する複数種のポリエーテル化合物を併用し得る。従っ て、ポリエーテル化合物の使用量は一概に数値で限定さ れるものではないが、層状化合物100重量部に対する 層状化合物の配合量の下限値は、0.1重量部であり、 好ましくは0.2重量部であり、より好ましくは0.3 重量部であり、更に好ましくは0. 4重量部であり、特 に好ましくは0.5重量部である。層状化合物100重 量部に対する層状化合物の配合量の上限値は、200重 量部であり、好ましくは180重量部であり、より好ま しくは160重量部であり、更に好ましくは140重量 部であり、特に好ましくは120重量部である。ポリエ ーテル化合物量の下限値が 0.1 重量部未満であると層

状化合物の微分散化効果が充分で無くなる傾向がある。 また、ポリエーテル化合物量の200重量部を越えると 効果が変わらないので、200重量部より多く使用する 必要はない。

【0045】本発明において、ポリエーテル化合物で層 状化合物を処理する方法は特に限定されず、例えば、以 下に示した方法で行い得る。

【0046】まず、層状化合物と分散媒を撹拌混合す 30 る。前記分散媒とは水または水を含有する極性溶媒を意 図する。具体的には既に上述しているのでここでは省略 する。

【0047】層状化合物と分散媒との攪拌の方法は特に 限定されず、例えば、従来公知の湿式撹拌機を用いて行 われる。該湿式撹拌機としては、撹拌翼が高速回転して 撹拌する高速撹拌機、高剪断速度がかかっているロータ ーとステーター間の間隙で試料を湿式粉砕する湿式ミル 類、硬質媒体を利用した機械的湿式粉砕機類、ジェット ノズルなどで試料を高速度で衝突させる湿式衝突粉砕機 40 類、超音波を用いる湿式超音波粉砕機などを挙げること ができる。より効率的に混合したい場合は、撹拌の回転 数を1000rpm以上、好ましくは1500rpm以 上、より好ましくは2000rpm以上にするか、ある いは500(1/s)以上、好ましくは1000(1/ s)以上、より好ましくは1500(1/s)以上の剪 断速度を加える。回転数の上限値は約25000rpm であり、剪断速度の上限値は約50000 (1/s) である。上限値よりも大きい値で撹拌を行ったり、剪断 を加えてもそれ以上変わらない傾向があるため、上限値 50 よりも大きい値で撹拌を行う必要はない。また、混合に

12

要する時間は1~10分以上である。次いで、ポリエー テル化合物を加えてから更に撹拌を続け、十分に混合す る。その後、乾燥して必要に応じて粉体化する。

【0048】本発明のボリエステル樹脂組成物において、熱可塑性ボリエステル樹脂100重量部に対する環状炭化水素基を有するボリエーテル化合物で処理された層状化合物の配合量の下限値は、代表的には0.1重量部であり、好ましくは0.3重量部であり、より好ましくは1.0重量部であり、特に好ましくは1.5重量部であり、好ましくは10重量部であり、好ましくは100重量部であり、より好ましくは70重量部であり、更に好ましくは50重量部であり、特に好ましくは30重量部となるように調製される。層状化合物の配合量の下限値が0.1重量部未満であると機械的特性、反りの改善効果が不充分となる場合があり、上限値が150重量部を超えると成形体の表面外観などが損なわれる場合がある。

【0049】また、層状化合物に由来するボリエステル樹脂組成物の灰分率の下限値は、代表的には0.1重量 20%であり、好ましくは0.3重量%であり、より好ましくは0.5重量%であり、さらに好ましくは1.0重量%であり、特に好ましくは1.5重量%と成るように調製され、灰分率の上限値は、代表的には60重量%であり、好ましくは40重量%であり、より好ましくは40重量%であり、更に好ましくは30重量%であり、特に好ましくは20重量%と成るように調製される。灰分率の下限値が0.1重量%未満であると機械的特性、反りの改善効果が不充分となる場合があり、上限値が60重量%を超えると成形体の表面外観などが損なわれる場合 30がある。

【0050】本発明のボリエステル樹脂組成物中で分散している層状化合物の構造は、使用前の層状化合物が有していたような、層が多数積層したμmサイズの凝集構造とは全く異なる。すなわち、ボリエーテル化合物で処理される事によって、層同士が劈開し、互いに独立して細分化する。その結果、層状化合物はボリエステル樹脂組成物中で非常に細かく互いに独立した薄板状で分散し、その数は、使用前の層状化合物に比べて著しく増大する。この様な薄板状の層状化合物の分散状態は以下に40述べる等価面積円直径[D]、アスペクト比(層長さ/層厚の比率)、分散粒子数、最大層厚及び平均層厚で表現され得る。

らに好ましくは50%以上であり、特に好ましくは65%以上である。等価面積円直径 [D] が3000Å以下である比率が20%未満であるとボリエステル樹脂組成物の機械的特性や反りの改良効果が充分でなくなる傾向がある。また、本発明のボリエステル樹脂組成物中の層状化合物の等価面積円直径 [D] の平均値は5000Å以下であり、好ましくは4500Å以下であり、さらに好ましくは4000Å以下であり、特に好ましくは3500人以下である。等価面積円直径 [D] の平均値が500人以下である。等価面積円直径 [D] の平均値が500人以下である。等価面積円直径 [D] の平均値が500人以下である。等価面積円直径 [D] の平均値が500人以下である。等価面積円直径 [D] の平均値が500人以下である。下限値は特にない、おおよそ100人未満では効果はほとんど変わらなくなるので、100人未満にする必要はない。

【0052】等価面積円直径 [D] の測定は、顕微鏡などを用いて撮影した像上で、100個以上の層状化合物の層を含む任意の領域を選択し、画像処理装置などを用いて画像化して計算機処理することによって定量化できる

【0053】平均アスペクト比を、樹脂中に分散した層状化合物の層長さ/層厚の比の数平均値であると定義すると、本発明のポリエステル樹脂組成物中の層状化合物の平均アスペクト比は10~300であり、好ましくは15~300であり。更に好ましくは20~300である。層状化合物の平均アスペクト比が10未満であると、本発明のポリエステル樹脂組成物の機械的特性などの改善効果が十分に得られない場合がある。また、300より大きくても効果はそれ以上変わらないため、平均アスペクト比を300より大きくする必要はない。

【0054】また、 [N] 値を、ポリエステル樹脂組成物の面積 $100\mu m^{\prime}$ における、層状化合物の単位重量比率当たりの分散粒子数であると定義すると、本発明のポリエステル樹脂組成物における層状化合物の [N] 値は、30以上であり、好ましくは45以上であり、より好ましくは60以上である。上限値は特にないが、

[N] 値が1000程度を越えると、それ以上効果は変わらなくなるので、1000より大きくする必要はない。 [N] 値が30未満であるとポリエステル樹脂組成物の機械的特性や反りの改良効果が充分でなくなる場合がある。 [N] 値は、例えば、次のようにして求められ得る。すなわち、ポリエステル樹脂組成物を約 50μ m $\sim 100\mu$ m厚の超薄切片に切り出し、該切片をTEM 等で撮影した像上で、面積が 100μ m²の任意の領域に存在する層状化合物の粒子数を、用いた層状化合物の重量比率で除すことによって求められ得る。あるいは、TEM像上で、100個以上の粒子が存在する任意の領域(面積は測定しておく)を選んで該領域に存在する粒子数を、用いた層状化合物の重量比率で除し、面積 100μ m²に換算した値を [N] 値としてもよい。従っ

を用いることにより定量化できる。

【0055】また、平均層厚を、薄板状で分散した層状 化合物の層厚みの数平均値であると定義すると、本発明 のボリエステル樹脂組成物中の層状化合物の平均層厚の 上限値は500Å以下であり、好ましくは450Å以下 であり、より好ましくは400人以下である。平均層厚 が500Aより大きいと、本発明のポリエステル樹脂組 成物の機械的特性などの改良効果が十分に得られない場 合がある。平均層厚の下限値は特に限定されないが、好 であり、更に好ましくは70A以上である。

【0056】また、最大層厚を、本発明のポリエステル 樹脂組成物中に薄板状に分散した層状化合物の層厚みの 最大値であると定義すると、層状化合物の最大層厚の上 限値は、2000A以下であり、好ましくは1800A 以下であり、より好ましくは1500A以下である。最 大層厚が2000Aより大きいと、本発明のポリエステ ル樹脂組成物の機械的特性、表面外観のバランスが損な われる場合がある。層状化合物の最大層厚の下限値は特 に限定されないが、好ましくは100Åより大きく、よ 20 り好ましくは150A以上であり、更に好ましくは20 0 A以上である。

【0057】層厚および層長さは、本発明のポリエステ ル樹脂組成物を加熱溶融した後に、熱プレス成形あるい は延伸成形して得られるフィルム、および溶融樹脂を射 出成形して得られる薄肉の成形品等を、顕微鏡等を用い て撮影される像から求めることができる。すなわち、い ま仮に、X-Y面上に上記の方法で調製したフィルム の、あるいは肉厚が約0.5~2mm程度の薄い平板状 の射出成形した試験片を置いたと仮定する。上記のフィ 30 ルムあるいは試験片をX-2面あるいはY-2面と平行 な面で約50μm~100μm厚の超薄切片を切り出 し、該切片を透過型電子顕微鏡などを用い、約4~10 万倍以上の高倍率で観察して求められ得る。測定は、上 記の方法で得られた透過型電子顕微鏡の象上に置いて、 100個以上の層状化合物を含む任意の領域を選択し、 画像処理装置などで画像化し、計算機処理する事等によ り定量化できる。あるいは、定規などを用いて計測して も求めることもできる。

【0058】本発明のポリエステル樹脂組成物の製造方 40 法は特に制限されるものではなく、例えば、熱可塑性ポ リエステル樹脂とボリエーテル化合物で処理した層状化 合物とを、種々の一般的な混練機を用いて溶融混練する 方法をあげることができる。混練機の例としては、一軸 押出機、二軸押出機、ロール、バンバリーミキサー、ニ ーダーなどが挙げられ、特に、剪断効率の高い混練機が 好ましい。熱可塑性ボリエステル樹脂とポリエーテル化 合物で処理した層状化合物とは、上記の混練機に一括投 入して溶融混練しても良いし、あるいは予め溶融状態に した熱可塑性ポリエステル樹脂に層状化合物を添加して 50 含有するポリエチレングリコール(東邦化学(株)のビ

溶融混練しても良い。

【0059】本発明のボリエステル樹脂組成物には、必 要に応じて、ポリプタジエン、ブタジエンースチレン共 重合体、アクリルゴム、アイオノマー、エチレンープロ ピレン共重合体、エチレンープロピレンージエン共重合 体、天然ゴム、塩素化ブチルゴム、α-オレフィンの単 独重合体、2種以上のα-オレフィンの共重合体(ラン ダム、ブロック、グラフトなど、いずれの共重合体も含 み、これらの混合物であっても良い)、またはオレフィ ましくは50Aより大きく、より好ましくは60A以上 10 ン系エラストマーなどの耐衝撃性改良剤を添加すること ができる。これらは無水マレイン酸等の酸化合物、また はグリシジルメタクリレート等のエポキシ化合物で変性 されていても良い。また、機械的特性などの特性を損な わない範囲で、他の任意の熱可塑性樹脂あるいは熱硬化 性樹脂、例えば、不飽和ポリエステル樹脂、ポリエステ ルカーボネート樹脂、液晶ポリエステル樹脂、ポリオレ フィン樹脂、ポリアミド樹脂、ゴム質重合体強化スチレ ン系樹脂、ポリフェニレンスルフィド樹脂、ポリフェニ レンエーテル樹脂、ポリアセタール樹脂、ポリサルフォ ン樹脂、及びポリアリレート樹脂等を単独または2種以 上組み合わせて使用し得る。

> 【0060】更に、目的に応じて、顔料や染料、熱安定 剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、光安定剤、滑剤、可塑 剤、難燃剤、及び帯電防止剤等の添加剤を添加すること ができる。

> 【0061】本発明で得られるポリエステル樹脂組成物 は、射出成形や熱プレス成形で成形しても良く、ブロー 成形にも使用できる。得られる成形品は外観に優れ、機 械的特性や耐熱変形性等に優れる為、例えば、自動車部 品、家庭用電気製品部品、家庭日用品、包装資材、その 他一般工業用資材に好適に用いられる。

[0062]

【実施例】以下実施例により本発明を更に詳細に説明す るが、本発明はこれらの例によってなんら限定されるも のではない。

【0063】実施例、及び比較例で使用する主要原料を 以下にまとめて示す。尚、特に断らない場合は、原料の 精製は行っていない。

(原料)

- ・熱可塑性ポリエステル樹脂:ポリエチレンテレフタレ ート樹脂(鐘紡(株)のベルペットEFG85A、対数 粘度 $(\eta_{ink}) = 0.85$ (d 1/g)、以降PETと称 す)、ポリブチレンテレフタレート樹脂(KOLON社 製のKP210、以降PBTと称す)を用いた。
 - ・層状化合物:モンモリロナイト(クニミネ工業(株) のクニピアF、以降クニピアFと称す)および膨潤性雲 母(コープケミカル(株)のソマシフME100、以降 ME100と称す)を用いた。
- ・ボリエーテル化合物:主鎖にビスフェノールA単位を

スオール18ENおよびピスオール10EN)、ポリエ チレングリコール (三洋化成 (株) のPEG400およ びPEG1000)を用いた。

(分散状態の測定) 厚み50~100 μmの超薄切片を 用いた。透過型電子顕微鏡(日本電子JEM-1200 EX)を用い、加速電圧80kVで倍率4万~100万 倍で層状化合物の分散状態を観察撮影した。TEM写真 において、100個以上の分散粒子が存在する任意の領 域を選択し、層厚、層長、粒子数 ([N]値)、等価面 積円直径 [D] を、目盛り付きの定規を用いた手計測ま 10 たはインタークエスト社の画像解析装置PIASIIIを 用いて処理する事により測定した。

【0064】等価面積円直径 [D] はインタークエスト 社の画像解析装置PIASІІІを用いて処理する事によ り測定した。 [N] 値の測定は以下のようにして行っ た。まず、TEM像上で、選択した領域に存在する層状 化合物の粒子数を求める。これとは別に、層状化合物に 由来する樹脂組成物の灰分率を測定する。上記粒子数を 灰分率で除し、面積100μm²に換算した値を[N] 値とした。平均層厚は個々の層状化合物の層厚の数平均 20 値、最大層厚は個々の層状化合物の層厚の中で最大の値 とした。分散粒子が大きく、TEMでの観察が不適当で ある場合は、光学顕微鏡(オリンパス光学(株)製の光 学顕微鏡BH-2)を用いて上記と同様の方法で [N] 値を求めた。ただし、必要に応じて、サンプルはLIN KAM製のホットステージTHM600を用いて250 ~270℃で溶融させ、溶融状態のままで分散粒子の状 態を測定した。平均アスペクト比は個々の層状化合物の 層長と層厚の比の数平均値とした。板状に分散しない分 散粒子のアスペクト比は、長径/短径の値とした。ここ 30 土 $B-1\sim B-3$)を得た。製造例で用いた原料の重量 で、長径とは、顕微鏡像等において、対象となる粒子の 外接する長方形のうち面積が最小となる長方形を仮定す れば、その長方形の長辺を意図する。また、短径とは、

上記最小となる長方形の短辺を意図する。

(曲げ特性) 本発明のポリエステル樹脂組成物を乾燥 (140℃、5時間) した。型締圧75 t の射出成形機 を用い、樹脂温度250~270℃で、寸法約10×1 00×6mmの試験片を射出成形した。ASTM D-790に従い、得られた試験片の曲げ強度および曲げ弾 性率を測定した。

(溶融熱安定性)射出成形機のシリンダー内で250~ 270℃で5分間滞留した後に、上記曲げ特性と同条件 で試験片を得、曲げ特性を評価した。

(反り) 本発明のポリエステル樹脂組成物を乾燥 (14 0℃、5時間) した後、金型温度120℃、樹脂温度2 50~280℃の条件で、寸法約120×120×1m mの平板状試験片を射出成形した。平面上に上記の平板 状試験片を置き、試験片の4隅の内の1カ所を押さえ、 残り3隅の内、平面からの距離が最も大きい値をノギス 等を用いて測定した。4隅それぞれを押さえ、得られた 反り値の平均値を求めた。

(表面光沢) 反りと同条件で成形した平板状試験片の表 面光沢を測定した。ERICHSEN社のミニグロスマ スターを用い、反射角60°で測定した。標準板50% に対する相対値とした。

(灰分率) JIS K 7052に準じ、層状化合物に由 来するボリエステル樹脂組成物の灰分率を測定した。 製造例1

イオン交換水と層状化合物を混合した。ついでポリエー テル化合物を添加して15~30分間混合を続ける事に よって処理した。その後、粉体化してポリエーテル化合 物で処理した層状化合物(粘土A-1~A-8および粘 比を表1に示す。

[0065]

【表1】

	粘土A-1	粘土4-2	私土人一コ	粘土A-4	粒±A-5	松土A-6	粒土A-7	粘土A-8	和土8-1	粉土8-2	粘土B一3
イオン交換水				<u> </u>		100					<u></u>
ME100	8	8	8	8	8	8	8		8	8	
クニピアF								5			5
ピスオール18EN	4	2.5	1.6	0.8				2.5			
ピスオール10EN					4.8	3	1.3				***************************************
PEG1000									4		4
PEG400					14.0 to				******	4	

数字の単位は重量部

製造例2

反応機にジメチルテレフタレート(DMT)100重量 部に対し、76重量部のプロピレングリコール、0.0 03重量部のヒンダードフェノール系安定剤(旭電化 (株) アデカスタブAO60、以降AO60と称す) お よび0.00025重量部のTi(OBu),を投入

し、反応温度約150~200℃で撹拌してDMTとプ ロピレングリコールをエステル交換させた。その後、 0. 00025重量部のSb,O,を添加し、反応温度2 70~280℃、減圧下 (0.8~5.0 torr (0. 107~0.665MPa)) で溶融重縮合を行い、ボ 50 リプロピレンテレフタレート (PPT) 樹脂を得た。

1

実施例1~9

表2に示す重量比のPETおよび製造例1で得た層状化合物(A-1~A-8)と樹脂100重量部に対して0.2重量部のAO60を二軸押出機(日本製鋼(株)製、TEX44)を用いて溶融混練することによりポリ

エステル樹脂組成物を得、評価した。結果を表2に示す。

18

【0066】 【表2】

		夹施例								
		1	2	3	4	5	6	7	8	9
PET	重量部					100				
粘土A-1		15								
粘±A-2		}	13.5							
粘土Aー3		1		12	28					
粘±A-4						11				
粘±A-5				-			18			
粘土A-6								18		
粘土A-7									16	
粘土A-8										15
灰分率	wtX	9.1	9.3	9.2	18.1	9.1	9.5	11.1	11.7	9.1
[D]≦3000人の比率	%	89	85	78	70	67	69	51	35	73
[D]の平均値	A	1130	1210	1840	2080	2230	2350	3420	4170	2290
分散粒子数[N]	■/wt%-100μ²	130	122	94	86	80	76	58	46	85
平均アスペクト比	-	135	116	101	92	88	85	64	51	88
平均層庫	Α	88	101	116	134	145	148	228	345	140
最大層厚	A	360	410	520	600	650	670	940	1520	680
曲げ弾性率	MPa	5700	5740	5810	8020	5910	5400	5010	4850	4900
曲げ強度	MPa	110	115	113	124	115	103	98	91	98
曲げ強度(滞留後)	MPa	86	97	98	105	100	80	78	75	77
反り	mm	2.1	2.2	2.2	1.3	2.2	2.1	3.8	4.1	3.2
光沢度	96	91	92	90	89	90	86	82	81	64

比較例1~6

表 3 に示す重量比のPET、製造例1 で得た層状化合物 (B-1~B-3)、ME100、クニピアF、ガラス 繊維 (日本電気硝子(株)のT-195H) およびAO

60を実施例1と同様に溶融混練し、評価した。結果を表3に示す。

[0067]

【表3】

	比較例									
		1	2	3	4	5	6			
PET	重量部	100								
ME100		10								
クニピアF			10							
粘土B-1				18						
粘土B-2					18					
粘土B-3						24				
GF							10			
灰分率	wex	9.3	8.8	10.1	10.0	10.8	9.1			
[D]≦3000人の比率	%	0	0	55	42	40	測定せず			
[D]の平均値	A	24200	25800	2670	3510	3890	"			
分散粒子数[N]	個/wtX-100 μ ²	5	3	40	33	31	"			
平均アスペクト比	-	1.5(+1)	1.5(+1)	48	37	34	"			
平均層厚	A	約3万(*2)	約3万(*2)	310	390	410	"			
最大層厚	A	約90万(+3)	約90万(+3)	1250	1460	1680	"			
曲げ弾性率	MPa	3650	3780	4550	4500	4180	5250			
曲げ強度	MPa	115	110	104	103	89	120			
曲げ強度(滞留後)	MPa	109	98	成形不可(#4)	成形不可(*4)	成形不可(+4)	114			
反り	mm	測定不可(+5)	删定不可(+5)	3.5	3.8	4.8	16.2			
光沢度	%	测定不可(+5)	萧定不可(+5)	80	79	75	51			

- (+1): 板状に分散しなかったので、分散粒子の長径/短径比とした。
- (+2): 板状に分散しなかったので、分散粒子の短径の数平均値とした。
- (#3): 板状に分散しなかったので、分散粒子の短径の最大値とした。
- (*4):滞留後の粘度が著しく低下したので成形不可であった。
- (*5):成形品が著しく変形したために測定不可であった。

19

表3より、ME100やクニピアFはポリエーテル化合物で処理しない場合、曲げ特性は改善されずまた良好な平板状試験片は得られなかった。環状炭化水素基を有しないポリエーテル化合物(PEG400、PEG1000)で処理した場合、成形後の曲げ特性は改善されるものの溶融滞留すると著しく低下し、熱安定性が低かった。ガラス繊維では反りや光沢度が損なわれた。従って、比較例1~6はバランスに優れるものは得られなかった。

実施例10、11

表4に示す重量比のPBT、製造例1で得た層状化合物(A-2およびA-4)およびAO60を実施例1と同様に溶融混練し、ボリエステル樹脂組成物を得、評価した。結果を表4に示す。

比較例7,8

表4に示す重量比のPBT、製造例1で得た層状化合物(B-1)、ME100およびAO60を実施例1と同様に溶融混練し、評価した。結果を表4に示す。

[0068]

10 【表4】

	1		遊例	比	校例	
		10	11	7	8	
PBT	重量部	10	00	100		
粘土A-2] [13.5				
粘土A-4]		11			
ME100	1 1			10		
粘土B-1	1				18	
灰分率	wt%	9.3	9.1	9.3	10.1	
[D]≦3000人の比率	%	82	64	0	5	
[D]の平均値	A	1280	2450	25000	285	
分散粒子数[N]	≝ / wtX-100 μ ²	116	76	4	3	
平均アスペクト比	-	108	80	1.5(+1)	4	
平均層厚	Α	121	167	約3万(+2)	33	
最大層厚	A	430	700	約90万(*3)	132	
曲げ弾性率	MPa	4820	4850	2950	4866	
曲げ強度	MPa	115	118	110	10:	
曲げ強度(滞留後)	MPa	99	103	104	成形不可(*4	
反9	mm	2.0	2.0	10.9	3.	
光沢度	96	92	90	78.	8	

- (*1): 板状に分散しなかったので、分散粒子の長径/短径比とした。
- (*2): 板状に分散しなかったので、分散粒子の短径の数平均値とした。
- (*3): 板状に分散しなかったので、分散粒子の短径の最大値とした。
- (+4):滞留後の粘度が著しく低下したので成形不可であった。

表4より、ME100はボリエーテル化合物で処理しない場合、曲げ特性は改善されずまた良好な平板状試験片は得られなかった。環状炭化水素基を有しないボリエーテル化合物(PEG1000)で処理した場合、成形後の曲げ特性は改善されるものの溶融滞留すると著しく低下し、熱安定性が低かった。従って、比較例7、8はバランスに優れるものは得られなかった。

実施例12、13

表 5 に示す重量比の製造例 2 で得た P P T、製造例 1 で 40 得た層状化合物 (A - 2 およびA - 4) およびA O 6 0

を実施例1と同様に溶融混練し、ポリエステル樹脂組成物を得、評価した。結果を表5に示す。

比較例9、10

表 5 に示す重量比の製造例 2 で得た P P T 、製造例 1 で得た層状化合物(B-1)、M E 1 0 0 および A O 6 0 を実施例 1 と同様に溶融混練し、評価した。結果を表 5 に示す。

[0069]

【表 5 】

	[実施	69 1	比較例		
		12	13	9	10	
PPT	重量部	10	0	100		
粘土A-2	1	13.5				
粘土A-4	1		11			
ME100] [10		
粘土B -1		ļ			18	
灰分率	wt%	9.2	9.2	9.3	10.2	
[D]≦3000人の比率	96	83	66	0	53	
[D]の平均値	A .	1250	2340	25000	2740	
分散粒子数[N]	個/wtX・100 μ ²	118	78	4	40	
平均アスペクト比	-	111	84	1.5(+1)	45	
平均層厚	A	119	151	約3万(*2)	380	
最大層厚	A	. 430	680	約90万(+3)	1320	
曲げ弾性率	MPa	5330	5380	3210	4380	
曲げ強度	MPa	112	117	114	105	
曲げ強度(滞留後)	MPa	98	103	108	成形不可(*4)	
反り	mm	1.9	20	11.1	3.7	
光沢度	%	92	90	78	84	

- (+1): 板状に分散しなかったので、分散粒子の長径/短径比とした。
- (+2): 板状に分散しなかったので、分散粒子の短径の数平均値とした。
- (+3): 板状に分散しなかったので、分散粒子の短径の最大値とした。
- (+4):滞留後の粘度が着しく低下したので成形不可であった。

表5より、ME100はボリエーテル化合物で処理しない場合、曲げ特性は改善されず、また良好な平板状試験片は得られなかった。環状炭化水素基を有しないボリエーテル化合物(PEG1000)で処理した場合、成形後の曲げ特性は改善されるものの溶融滞留すると著しく低下し、熱安定性が低かった。従って、比較例9,10ではバランスに優れるものは得られなかった。

[0070]

【発明の効果】以上詳述したように、熱可塑性ポリエステル樹脂中で、環状炭化水素基を有するポリエーテル化合物で処理された層状化合物を均一微分散することによって、低反り、表面外観良好でかつ機械的特性を高めると共に、溶融状態での熱安定性がよく、溶融滞留後の強度も保持され、物性のバランスに優れるポリエステル樹脂組成物が提供される。